(1) Veröffentlichungsnummer:

0 324 350

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 89100038.2

(1) Int. Cl.4. C12N 15/00 , C12N 7/00 , A61K 39/285

(7) Anmelder: F. HOFFMANN-LA ROCHE & CO.

Anmeldetag: 03.01.89

Priorität: 12.01.88 CH 85/88

19.07.89 Patentblatt 89/29 CH-4002 Basel(CH)

Benannte Vertragsstaaten:
 AT BE CH DE ES FR GB IT LI LU NL SE
 Esterilweg 135
 CH-4125 Riehen(CH)

 Vertreter: Mezger, Wolfgang, Dr. et al Grenzacherstrasse 124 Postfach 3255 CH-4002 BaseI(CH)

(A) Rekombinantes Vaccinia-Virus MVA.

Die vorliegende Erfindung betrifft rekombinante Vaccinia-Virus, die vom modifizierten Virus Ankara (MVA) abgeleitet sind und die eine DNA-Sequenz enthalten, die für ein fremdes Antigen cooliert. Im weiteren betrifft die Erfindung Vaktien, die ein solches Virus in einer für Injektionszwecke geeigneten Form enthalten sowie Vorfahren zu deren Herstellung. Ferner betrifft die Erfindung die Verwendung eines rekombinanten Vaccinia-Virus MVA zur Herstellung eines neterologen Proteins in eukaryotischen Zeilen.

Rekombinantes Vaccinia-Virus MVA

Vaccinia-Viren gehören zur Familie der Pockenviren. Gewisse Vaccinia-Virusstämme wurden während vieler Jahre als Lebendimpfstolf zur Pockenschutzimpfung eingeseitzt, so zum Beispiel der Stamm Elstree des Lister-Institutes in England. Wegen der Komplikationen, die sich aus der Impfung ergeben Können (vergleiche Schär, Zeitschr. für Präventivmedizin 18, 41-44 [1973]), werden heute, nachdem die WHO im 5 Jahre 1980 die Ausrottung der Pocken deklariert hätte, nur noch stark gefährdete Personen gegen Pocken geimoft.

Vaccinia-Viren sind in neuerer Zeit auch als Vektoren für fremde Antigene verwendet worden (Smith et al., Bietschnology and Genetic Engineering Reviews 2, 383-407 [1984]). Dabei werden mit Hilfle der DNA-Rekombinationstschnik DNA-Sequenzen (Gene), die für fremde Antigene codieren, in das Genom der Vaccinia-Viren eingeführt. Erfolgt die Integration des Gens an einem Ort der viralen DNA, der für den Lebenszyklus des Virus nichtet essentiell ist, so ist es möglich, dass das neu entstandene rekombinante Vaccinia-Virus infektiös ist, d.h. fähig ist, fremde Zellen zu infrüzeren und dabei die integrete DNA-Sequenz zu exprimieren (vergleiche Europäische Patentamneführigen und abbei die integrete DNA-Sequenz zu exprimieren (vergleiche Europäische Patentamneführigen und Publikations-Nummern 83 250 [zubliziert am 13.6:1984]). Die so hergestellten rekombinanten Vaccinia Viren können einerseits als Lebendimpfstoffe zur Prophylaxe von Infektionen, die durch diese Antigene verunsacht werden. Oder andererseits zur Herstellung von heterologen Proteinen in eukaryotischen Zellen, verwendet werden. Die in der Literatur beschriebenen rekombinanten Vaccinia-Viren basieren meist auf dem Stamm WR. Es ist andererseits bekannt, dass dieser Stamm einen hohe Neurovirulenz aufweist und daher für den Einsatz beim Menschen und bei Tieren wenig geeignet ist (Morita et al., Vaccine 5, 68-70 [1987]).

Schon selt längerer Zeit sind aber Virusatämme bekannt, die speziell gezüchtet wurden, um unerwinschte Nebenwirkungen zu vermeiden. So gelang es, durch serielle Passagen des Vaccinia-Virenserammes Ankara (CVA) auf Hühnerfibroblasten, eine modifiziertes Vaccinia Virus Ankara (MVA) zu züchten (Schweiz, Patentschrift Nr. 368 392). Dieses modifizierte Vaccinia Virus Ankara weist nur eine geringe Wirulenz auf, d.h. es hat, wenn es bei Impfungen verwendet wird, keine Nebenwirkungen zur Folge, Es eignet sich daher besonders zur Erstimpfung von immunatwehrgeschwächten Impflingen. Die ausgezeichneten Eigenschaften des Stammes MVA sind durch eine grosse Zahl klinischer Versuche belegt (Mayer et al., Zbl. Bakt. Hyg. I, Abt. Org. B 167, 375-390 [1978], Stickl et al., Dtsch. med. Wachr. 99, 2386-2392 [1974].

Es wurde daher nach einer Möglichkeit gesucht, fremde Gene durch DNA-Rekombination in den Vaccinia-Virusstamm MVA einzuführen. Da das Genom des MVA, ausser an der Rekombinationsstelle, nicht verändert werden sollte, musste ein Verfahren verwendet werden, das diesem Erfordernis gentigte. Da das Thymidinkinasegen (TK-Gen) des MVA für den Lebenszyklus des Virus nicht von grundlegender Bedeutung ist, wurde die fremde DNA-Sequenz in die DNA des Vaccinia-TK-Gens rekomb iniert.

Die vorliegende Erfindung betrifft deshalb rekombinante Vaccinia-Viren MVA, die ein Gen enthalten, das für ein fremdes Antigen, vorzugsweise eines pathogenen Agens codiert, sowie Vakzine, die ein solches Virus in einer physiologisch akzeptablen Form enthalten. Die Erfindung betrifft ferner Verfahren zur Herstellung solcher rekombinanten Vaccinia Viren MVA oder Vakzine, sowie die Verwendung dieser Vakzine zur Prophylaxe von Infektionen, die durch solche Antigene bzw. pathogenen Agentien hervorgerufen werden.

Die rekombinanten Vascinia-Viren MVA können auch zur Herstellung von heterologen Polypeptider in neukaryotischen Zellen werwendet werden. Dabel werden Zellen mit den rekombinanten Vascinia-Viren infiziert. In den Zellen wird das Gen, das für das fremde Antigen codiert, exprimiert. Das exprimierte heterologe Polypeptid kann isoliert werden. Die zur Produktion solcher heterologer Polypeptide zu verwendenden Vorfahren sind dem Fachmann generall bekannt (vergl. z.B. die europäischen Patentammeldungen mit den Publikations-Nummern 208 920 [publiziert am 30.12.1989] und 208 939 [publiziert am 30.12.1986]). Die mit Hilfe der rekombinanten MVA-Viren produzierten Polypeptide sind, auf Gand der besondern Eigenschaften der MVA-Viren, besser für die Verwendung als Arzneimittel beim Menschen und bei Tieren geeignet.

Die Herstellung der rekombinanten Vaccinia-Wren MVA kann wie nachfolgend dargelegt durchgeführt werden. Eukaryotische Zellen, bevorzugt Säugerzellen, insbesondere CV1-Affenzellen (erhältlich von Flow Laboratories Katalog-Nr. 02-240, von der American Type Culture Collection (ATCC), 12301 Parkfawn Drive, Rockville, Maryland, U.S.A., unter der Hinteriegungs-Nr. CCI. 70, sowie von der European Collection of Animal Cell Cultures (ECACC), PHLS Centre for Applied Microbiology and Research, Porton Down, Salisbury, Grossbritannien, unter der Hinterlegungs-Nr. 85011434; beschrieben von Jensen et al., Proc.

Natil. Acad. Sci. USA 52, S3-93 [1964]) können mit dem MVA inflziert werden. Das MVA und seine Eigenschaften sind ausführlich in der Literatur beschrieben (Mayr et al., supra). Das MVA-Virus wurde am 15:12:1987 bei CNCM (Institut Pasteur, Collection Nationale de Cultures de Microorganismes, 25, rue du Docteur Roux, 75724 Paris Cedex 15) unter der Hinterlegungsnummer i-721 gemäss den Vorschriften des Budapester Vertrags hinterlegt. Das MVA-Virus kann auf Hühnerembryo-Fibroblastzellen (HEF), wie im Beispiel beschrieben, vermehrt werden. MVA zeichnet sich durch seine starke Attenuierung aus, d.h. durch eine abgeschwächte Virulenz oder Infektionskraft unter Erhaltung einer guten Immunogenität. Das Mass er Abschwächung der Virulenz der Infektionskraft unter Erhaltung einer guten Immunogenität. Das Mass er Abschwächung der Virulenz kann auf verschiedene Art und Weise experimentell bestimmt werden, z.B. durch das Verhalten des Virus auf Zeilkulturen, durch Messung der Neurovirulenz der der Virulenz bei subkutaner Applikation oder durch einen Virulenz-Test in immunsupprimieren Mäusen. Der starke attenuierte Stamm MVA zeigt eine starke Veränderung des Verhaltens auf Zeilkulturen und eine mindestens um den Faktor 107 geringens Neurovirulenz als der Wildtyp Vaccinia-Virussstamm WR. Dieser Unterschied zeigt sich auch beim Vergleich von rekombinanten Wildtypviren des Stammes WR mit rekombinanten Viren des

Gemäss vorliegender Erfindung wird in die infizierte Zelle eine DNA eingeführt, die eine Teilsequenz auf einem nicht-essentiellen Segment der Vaccinia-Virus-DNA, sowie eine DNA-Sequenz, die für ein fremdes Antioen codiert, enthält.

Die DNA kann durch Transfektion, z.B. mittels Kalziumphosphatpräzipitation (Graham et al., Virol. S2 456-487 [1973]; Wigler et al., Cell 16, 777-785 [1979]), mittels Elektroporation (Neumann et al., EMBO.J.T. 20 841-845 [1982]), durch Mikroinjektion (Græssmann et al., Mehr. Enzymology 101, 482-492 [1983]), mittels Liposomen (Straubinger et al., Mehrods in Enzymology 101, 512-527 [1983]), mittels Sphäroplasten (Schaffner, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 77, 2163-2167 [1980]) oder mittels weiterer; dem Fachman bekannter Methoden in die Zellen eingeführt werden. Bevorzugt wird die Transfektion mittels Kalziumphosphatorizipitation verwender.

Die eingeführte DNA kann linear oder zirkulär sein. Bevorzugt wird eine zirkuläre DNA verwendet. Besonders bevorzugt ist die Verwendung eines Plasmids. Die DNA enhält mindestans eine Teilseupraus aus einem nicht-essentiellen Segment der Vaccinia-Virus-DNA. Nicht-essentielle Segmente der Vaccinia-Virus-DNA sind dem Fachmann bekannt. Ein Beispiel für ein solches nicht-essentielles Segments das Thymidinkinasegen und seine berachbarten Regionen (Welr et al., J. Virol., 509-537 [1983]). Die bevorzugte Teilsequenz ist im Plasmid pHGS-26.1 enthalten, dessen Konstruktion in der europäischen Patentammeldung mit der Publikations-Nt. 198 328. publizert am 22.10.1986, beschrieben ist.

Das Plasmid pHGS-25.1 enthält ein Gen. das für das 5.1-Antigen des Malariaerregers Plasmodium falciparum codiert (Hope et al., Nucleie Acide Res. 13, 983-978 [1885], anstelle dieses Gens, das für ein Malariaansiigen codiert, können andere bekannte Gene aus pathogenen Agentien in der DNA enthalten sein. 35 Unter pathogenen Agentien werden Viren, Bekterien und Parasiten verstanden, die eine Kranknicht auslösen können, aber auch Tumorzellen, die sich in einem Organismus ungenhemmt vermehren und däher zu krankhaften Wucherungen führen können. Beispiele solcher pathogener Agentien sind in Davis, B.D. et al., (Microbiology 3rd. ed., Happer International Edition) beschrieben. Bevorzugte Gene von pathogener Agentien sind solche des Malariaparasiten Plasmodium falciparum, der Tuberkulose auslösenden Mycobakterien, von Hernes-Viren und von den Human-Immundefäterienz-Viren, 2.8. HIVI und HVI

Damit die DNA-Sequenz, bzw. das Gen, das für ein fremdes Antigen codiert, exprimiert werden kann, müssen regulatorische Sequenzen, die für die Transkription des Gens nötig sind, auf der DNA ovrhanden sein. Solche regulatorischen Sequenzen (sog. Promotoren) sind dem Fachmann bekannt, so zum Beispiel diejenigen des Vaccinia 11kDa-Gens, wie sie in der Europäischen Patentanmeldung, Publikations-Nr. 188 43 328 beschrieben sind, sowie diejenigen des 7,5 kDa-Gens (Europäische Patentanmeldung, Publikations-Nr. 110 385).

Nachdem das für ein fremdes Antigen codierende Gen in die eukaryotische Zelle eingeführt worden ist und die fremde DNA mit der virsten DNA rekombinient hat, kann das gewünschte rekombinante Vaccinist und die fremde DNA mit der virsten DNA rekombinient hat, kann das gewünschte rekombinante Vaccinist Virus in an sich bekannter Weise, vorzugsweise mit Hilfe eines Markers (vergl. Nakano et al. Proc. Natl. 30 Acad. Sci. USA 79, 1583-1596 [1983], Fathi et al., Winclogy 155, 97-105 [1980], isoliert werden. Dies geschieht bevorzugt wie in den Beispielen beschrieben, Indern die Intizierten eukaryotischen Zellen zwei Tage nach der Transfektion auf 1438 TR-Zellen (ATC Nr. CRL 830) gegeben werden und dies die Gegenwart von Bromdeoxyuridin (BUdR) während weiterer zwei Tage inkublert werden. Dabei werden alle 52 Zellen, die ein funktionelles Thymidinknassgen (TK-Gen) enthalten, gelötet und nur noch die TK-Zellen, sowie TK-Zellen, die ein Vaccinia-Virusgenom enthalten, bei dem das TK-Gen durch Integration eines fremden Gens inaktiviert worden var, können überleben.

Dieser Selektionsschritt wird bevorzugt mehrmals durchgeführt. Um einzelne Virusklone zu erhalten,

EP 0 324 350 A1

können nach der Bludfi-Selektion primäre Hühnerembryo-Fibroblastzellen (HEF) mit der Zeitsuspension von den 1438 TK-Zellen infiziert und unter Agarosemedium, wie im Beispiel beschrieben, inkubiert werden. In den klonierten Viren kann mittels fluoreszierender Antikörper die Expression des fremden Antigens nachgewissen werden. Positive Klone können durch Plaque-Reinigung weiter gereinigt werden. Die so erhaltenen rekombinanten Vaccinia-Viren MVA sind fähig das im viralen Genome enthaltenen kür ein tremdes Antigen codierende Gen, zu exprimieren. Es hat sich gezeigt, dass die Expression solcher Gene in etwa gleich stark ist in Rekombinanten des stark attenuierten Stammes MVA, wie in Rekombinanten des üblicherweise verwendeten Stammes WR.

Zur Herstellung von Vakzinen werden die erfindungsgemässen Vaccinia-Viren MVA in eine physiologisch akzeptable Form gebracht. Dabel kann auf die iengjährige Erfahrung bei der Herstellung der Vakzine, die zur Pockenimpfung verwendet wurden, abgestellt werden (Kaplan, Br. Med. Bull. 25. 131-135 [1969]). Typischerweise werden etwa (10°-10° Partikel des rekombinantien MVA in 100 µl phosphatappufferter KochsatziSung (PBS) in Gegenwart von 25° Pepton und 15° Humanasibumin in einer Ampulle, vorzugsweise einer Glasampulle, lyophilisert. Das Lyophiliset kann Gerüstbildner (wie Mannit, Dextran, Zucker, 61/kokold, Milchzucker oder Polyvinylyprioldon) oder andere Hillestoffe (wie Antioxdartien, Stabilisaten, etc.) enthalten, die für eine parenterale Applikation geeignet sind. Die Glasampulle wird dann verschlossen und kann, vorzugsweise bei Temperaturen unter 20° C. mehrere Monate aufbewahrt werden.

Zur Impfung kann das Lyophilisat in 0,1 bis 0,2 ml wässriger Lösung, vorzugsweise physiologischer Kochsalzösung, gelöst und parenteral appliziert werden, 2,8 durch intradermale Inokulation. Das erfindungsgemässe Vakzin wird vorzugsweise intracutan injiziert. An der Stelle der Injektion kann eine leichte Schweillung und Röfung, manchmal auch ein Juckreiz festigestellt worden (Stick ist al., supra). Die Art der Verarberichung, die Dosierung sowie die Anzahl der Applikationen können vom Fachmann auf bekannte Art und Weise optimiert werden. Gegebenenfalls ist es zweckmässig, das Vakzin über einen längeren Zeitraum mehrmals zu applizieren, um einen hohen Titer an Antikörper opgend als fermede Antigen zu erhalten.

Das nachfolgende ausführliche Beispiel soll zum besseren Verständis der vorliegenden Erfindung beitragen. Es soll aber nicht der Eindruck erweckt werden, dass sich die Erfindung auf dem Gegenstand des Beispiels beschränkt.

Beispiel

1 Vermehrung und Reinigung der Viren

1.1 Vermehrung des MVA-Virus

20

35

Beim MVA-Virus handelt es sich um ein stark attenuiertes Vaccinia-Virus das durch serielle Passagen 40 des Ausgangsstammes CVA auf Hühnerembryo Fibroblasten (HEF) Zellkulturen entstanden ist. Als allgemeine Uebersicht über die Entstehungsgeschichte, die Eigenschaften und die Anwendung des Vaccinia-Stammes MVA sei auf die zusammenfassende Veröffentlichung von Mayr et al. in Infection 3, 6-14 [1975] verwiesen. Durch die Adaption an HEF ist die Vermehrung des MVA-Virus auf anderen Zellsvetemen stark eingeschränkt und Plaguebildung durch das Virus ist nur mehr auf HEF-Zellen nachweisbar. Obwohl keine 45 Plaquebildung auf Affen CV1 (ATCC Nr. CCL 70) und Human 143B TKL"-Zellen (ATCC Nr. CRL 8303; Bacchetti et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74, 1590-1594 [1977]) feststellbar ist, konnte dennoch, wie nachfolgend beschrieben, gezeigt werden, dass zumindest auf diesen beiden Zellinien eine Replikation des MVA-Virus erfolgt, die in etwa vergleichbar ist mit derjenigen auf HEF-Zellen. Die Fähigkeit des MVA-Virus auf CV1 und 143B TK--Zellen zu replizieren wurde für die Rekombination fremder Antigene in das 50 Virusgenom ausgenutzt (siehe unten). Um die Eigenschaften des MVA-Virus nicht zu verändern, erfolgte dessen Vermehrung aber normalerweise auf HEF-Zellen, der Wirtszelle für die es adaptiert worden war. Zur Her stellung der HEF-Zellen wurden 11 Tage alte Embryonen aus bebrüteten Hühnereiern isoliert, von den Extremitäten befreit, in kleine Stücke geschnitten und in einer Lösung bestehend aus 0.25% Trypsin während 2 Stunden bei Raumtemperatur langsam dissozliert. Die erhaltene Zellsuspension wurde mit einem 55 Volumen Medium I (MEM Eagle, z.B. erhältlich von Gibco, Basel, Schweiz; Bestell-Nr. 072-1500) mit 5% fötalem Kälberserum (FCS), Penicillin (100 Einheiten/ml), Streptomycin (100 #g/ml) und 2 mM Glutamin verdünnt, durch ein Zellsieb filtriert (z.B. erhältlich von Technomara AG, Zürich, Schweiz, Bestell-Nr. Bellco 1985, 150 mesh (Maschenweite)) und die Zellen in einer Tischzentrifuge (Hermle KG, D-7209 Gosheim, BRD) durch Zentrifugation während 5 Minuten bei 2000 rpm bei Raumtemperatur sedimentiert. Das Zellsediment wurde in 1/4 des ursprünglichen Volumens Medium I aufgenommen und die so gewonnenen HEF-Zellen in Zeilkulturschalen ausgesät. Je nach gewünschler Zeildichte wurden sie während 1-2 Tage in Medium I im CO₂ inkubator bei 37°C wachsen gelassen und entweder direkt oder nach 1-2 weileren Zellpassagen zur Infektion verwendet. Eine Übersichtliche Beschreibung der Herstellung von Primärkulturen kann dem Buch von R.I. Freshney, "Outure of animal cells", Alan R. Liss Verlag, New York [1983], Kapitel 11. Seite 99ff einhommen werden.

Die Infektion mit MYA-Viren wurde wie folgt durchgeführt. HEF-Zellen wurden in 175 cm² Zellichen zehen gezüchtet. Bei 90-09%-iger Konfluenz wurde das Medium enfirent und die Zellen während einer 10 Stunde mit einer MYA-Virussuspension (0.01 infektiöse Partikel (= Pfu) pro Zelle, 0.01 ml/cm²) in phosphatgeputferter Sätzlösung (PBST)ubleeco. 2E. Antimied AG, Muttenz. Schrweiz, Bestell-Nr. 23.100.10) inkublert. Anschliessend wurde Medium I zugegeben (0.2 ml/cm²) und die Flaschen bei 37 °C während 2-3 Tagen inkubiert bis etwa 80% der HEF-Zellen virus Westen. Die Viruslysate wurden vor der Weiterverarbeitung (Reinlungn etc.) mit Zellen und Medium direkt in den Zellkutfurflaschen bei 30 °C aufbewahrt.

1.2 Vermehrung des WR-Virus

15

Im Unterschied zum MVA-Virus kann sich das WR-Virus (ATCC Nr. VR-119) in fast allen Zellinien 20 vermehren (Drillien et al., J. Virology 28, 843-850 [1978]) und seine Vermehrung kann anhand von Plaquebildung direkt beobachtet werden. Öbwohl also kein zwingender Grund bestand dieses Virus auf HEF-Zellen zu vermehren, wurden dennoch in den nachfolgend beschriebenen Versuchen, meistens diese Zellen gewählt, um, im direkten Vergleich der beiden Viren MVA und WR. wirtszellspezifische Faktoren möglichst auszuschalten. Die Vermehrung erfolgte wie für das MVA-Virus beschrieben.

1.3 Reinigung der Viren

Die Reinigungsschritte die unternommen wurden, um eine möglichst saubere Viruspräparation zu 30 erhalten, die frei ist von Wirtszell-spezifischen Komponenten, waren für MVA- und WR-Virus identisch (Joklik, Virology 18, 9-18 [1962], Zwartouw et al., J. gen. Microbiol. 29, 523-529 [1962]). Die infizierten und danach bei -30° C aufbewahrten Zellkulturen wurden aufgetaut, die restlichen Zellen von der Plastikunterlage abgeschüttelt oder abgeschabt und Zellen und Virus durch Zentrifugation (Sorvall-Zentrifuge, GSA Rotor, 1 Stunde hei 5000 rom und 10°C) vom Medium abgetrennt. Das Sediment, bestehend aus Virus- und 35 Zellpartikeln, wurde einmal in PBS aufgeschlämmt (10-20-faches Volumen des Sediments) und die Suspension wie oben zentrifugiert. Das neue Sediment wurde in 10-fachem Volumen RSB-Puffer (10mM Tris-HCl pH 8.0, 10mM KCl, 1mM MgCl₂) aufgeschlämmt und die Suspension, zur Zerstörung der restlichen noch intakten Zellen und zur Befreiung der Viruspartikel aus den Zellhüllen, kurz mit Ultraschall behandelt (Labsonic 1510 ausgerüstet mit einem Stabrüssel von 4 mm Durchmesser, erhältlich von Bender und Hobein, Zürich, Schweiz; 2 mal 10 Sekunden bei 60 Watt und Raumtemperatur). Bei der anschliessenden kurzen Zentrifugation der Suspension (Sorvall Rotor GSA erhältlich von Du Pont Co., D-6353 Bad Nauheim, BRD; 3 Minuten bei 3000 rpm und 10°C) wurden die Zellkerne und die grösseren Zelltrümmern abgetrennt. Das Sediment wurde, wie oben beschrieben, nochmals in RSB-Puffer aufgeschlämmt, mit Ultraschall behandelt und zentrifugiert. Die gesammelten Ueberstände mit den freien Viruspartikeln wurden 45 vereinigt und auf ein Kissen, bestehend aus 10 ml 35% Saccharose in 10 mM Tris-HCl pH 8.0, überschichtet und in einem Kontron TST 28.38/17 Rotor (Kontron Instrumente, Zürich, Schweiz; entspricht Beckman Rotor SW 27) zentrifugiert (90 Minuten bei 14'000 rpm und 10°C). Der Ueberstand wurde dekantiert, das Sediment mit den Viruspartikeln in 10 ml 10 mM Tris-HCl pH 8.0 aufgenommen, zur Homogenisierung kurz mit Ultraschall behandelt (2 mal 10 Sekunden bei Raumtemperatur, Gerät wie oben 50 beschrieben) und zur weiteren Reinigung auf einen Stufengradient gegeben. Die Stufen des Gradients bestanden aus je 5 ml Saccharose in 10 mM Tris-HCl pH 8.0 (Saccharose-Konzentrationsstufen: 20%, 25%, 30%, 35% und 40%). Der Gradient wurde in einem Kontrol TST 28.38/17 Rotor während 35 Minuten bei 14'000 rpm und 10 C zentrifugiert. Nach dieser Zentrifugation waren mehrere diskrete Zonen, die Viruspartikel enthalten, im Gradienten-Bereich zwischen 30% und 40% Saccharose sichtbar. Dieser Bereich 55 wurde aus dem Gradient abgezogen (10 ml), die Saccharoselösung mit PBS verdünnt (20 ml) und die Viruspartikel durch Zentrifugation daraus sedimentiert (Kontron TST 28.38/17 Rotor, 90 Minuten bei 14'000 rpm. 10°C). Das Sediment, das jetzt grösstenteils aus reinen Viruspartikein bestand (Vergleich zwischen OD-Messung und Plaquetest, siehe unten), wurde in PBS aufgenommen und zwar so, dass die Viruskonzentrationen durchschnittlich 1-5 x 10⁹ Pfu/ml entsprach. Die gereinigte Virus-Stocklösung wurde entweder direkt, oder mit PBS verdünnt, für die weiteren Versuche eingesetzt.

5 1.4 Konzentrationsbestimmung

Die Konzenträtionsbestimmung der Viruspräparationen erfolgte gewöhnlich auf zwei Arten und erlaubte so auch eine Aussage über die Reinheit des Virusstocks. Durch Messen der optischen Dichte der Viruslösung in einem Spektrophotometer bei 280 nm (OD₂sc) liess sich die absolute Konzenträtion an 70 Viruspartikel in der Lösung bestimmen, wobel 1 OD₂sc einer Viruskonzenträtion von 1.2 x 10¹⁶ Partikel pro ml entspricht (Joklik, supen). Dazu wurden die obigen Viruslösungen mit PBS im Verhältnis 1:100 verdünnt und die Absorption in Quarzkürvetten gegen PBS-Lösung als Nullwert gemessen. Unter der Annahme, dass nur etwa jedes sechzigste Viruspartikel aus einer solchen Präparation Zellkultur-Zellen infizieren kann, also infektiös ist (Joklik, Bacteriol. Rev. 30, 33-68 (1965), können der, aus der optischen Dichtemessung 15 berechnete Virustiter und der, nach der nachfolgend beschriebenen Methode, erhaltene Virustiter direkt mitlehandete verdilichen werden.

Zum Austitrieren der Viruslösungen auf Zellkulturen wurden HEF-Zellkulturen in 8 cm² Plastik-Zellkulturen schalen in Medium I vermehrt. Von zu 80-90% konfluenten Schalen wurde das Medium abgesaugt und je 0.2 ml mit PBS verdünntes Virus zugegeben. Danach wurden die Schalen während 1 Stunde bel 20 Raumtemperatur stehengelassen. Die Verdünnung der Viruslösung erfolgte in Zehnerschritten. Nach dieser Inkubation bei Raumtemperatur wurde zu jeder Schale 2 ml Agarossendium I zugegeben (bestehend aus Medium I + 1% Agarose) und die Schalen während 18-24 Stunden im CO₂ Inkubator Inkubiert. Danach wurden 2 ml Agarossemedium I das zur Anfärbung der lebenden Zellen zusätzlich O.25 Neutralore enthleit, überschichtet und die Schalen während 18-24 Stunden weiter inkubiert. Nach Ablauf dieser Zeit konnten die 26 farbiosen Plaques unter einem Binokular ausgezählt und die erhaltene Anzahl Plaques mit dem, aus der optischen Dichte berechneten Wert, verglichen werden. In den meisten Fällen wurde eine gulte Übeberünstimmung gefunden. Der aus dem optischen Messwert errechnete Virustiter lag meist um etwa einen Fäktor 2 bis 4 höher.

1.5 Vermehrung des MVA-Virus in verschiedenen Zellinien

(nb = nicht bestimmt)

35				Tabelle I			
		1/500	1/50	1/5	1:20	1:100	1:500
40	LM TK	++	++	+++	5/9	0/0	0/0
	RK13	+	+	++++	10/13	3/3	1/0
	CV1	++	+++	+++++	· nb	500/nb	110/140
45	RITA	++	++++	+++++	31/38	10/5	3/0
	HeLa	++	++	+++++	31/39	10/9	1/0
	AG1523	++++	++++	+++++	11/8	1/0	0/0
50	143B TK	++	+++++	+++++	156/nb	60/86	30/29
					25 Zugegeb	5 ene Virusm	1 Jenge
					,-,-		,.

Die in der Tabelle I aufgeführten Zellinien LM TK- (ATCC Nr. CCL 1.3), RK13 (ATCC Nr. CCL 37), CVI

(ATCC Nr. CCL 70), Rita (RC-37, Schröder et al., J. gen. Viroi. 41, 493-501 [1978]), Hela (ATCC Nr. CCL 2), AG1523 (Human Genetic Muttant Cell Repository), National Institute of General Medical Science NIGMS, Camden, New Jersey, USJ) und 143B TR* (ATCC Nr. CRL 8303) wurden in 8 cm² Schalen ausgesät (je 12 Schalen pro Linie) und unter Medium I bis zu 80-90% Konfluenz bei 37 °C im CO2 Inkubator wachsengelassen. Anschliessend wurde das Medium abgesogen und die Zellen mit je 0.2 ml MVA-Virus (in PBS) infiziert und zwar in Konzentrationen von einem infektiösen Viruspartikel (Pfu) pro 500, 50 und 5 Zellen. Nach 1 Stunde bei Raumtemperatur wurden 2 ml Medium I auf die Zellen gegeben und diese bei 37 °C inkubiert. Nach 2 Tagen wurde die Hälfte der Kulturschalen vom Medium befreit und die Zellen mit einer Lösung von 2% Neutratrot in 18% Asthanol (1 ml/Schale) fixiert und angefärbt. In keiner der angefärbten Kulturen 10 konnten Plaques nachgewiesen werden, aber die Zellen jeder Kultur zeigten zytopathische Effekte (Zellveränderungen), die je nach Zeillnie stark (++++) oder Schwach (+) sein konnten. Höhe Viruskonzentrationen (1 Pfu/S Zellen) führten in den meisten Fällen zum allgemeinen Zeiltod (++++++), siehe links Hälfer von Tabelle i.

Aus dem oben beschriebenen Versuch liess sich nicht ablesen, ob eine Vermehrung des MVA Virus in 15 den verschiedenen Zeillnien stattgefunden hat oder nicht. Daher wurden jeweils das Medium und die Zellen aus den restlichen, nicht angefärbten Kulturschalen gesammelt, durch Ultraschall kurz homogenisiert und die so gewonnenen Homogenate für die Infektion von HEF-Zellen verwendet. Die Homogenate wurden im Verhältnis 1:20, 1:100 und 1:500 mit PBS verdünnt. Je 0,2 ml dieser Verdünnungen wurden auf je 2 Schalen HEF-Zellen, die zu 80-90% konfluent waren und von denen zuvor das Medium entfernt worden 20 war, gegeben. Die Zellen wurden während einer Stunde bei Raumtemperatur inkubiert und danach mit Agarosemedium I überschichtet (2 ml/Schale). Nach 16-24 stündiger Inkubation bei 37°C wurde Agarosemedium I mit 0.2% Neutralrot zugegeben (2 ml/Schale) und die Schalen während weiteren 16-24 Stunden inkubiert. Nun waren die farblosen Plaques gut sichtbar und wurden gezählt (Pfu/Schale). In der rechten Hälfte von Tabelle I sind die Ergebnisse für die einzelnen Zellinien festgehalten. Es handelt sich dabei um 25 die Werte für die Verdünnungen der mittleren Viruskonzentrationen (1 Pfu/50 Zellen). Aus der ursprünglich eingesetzten Anzahl von MVA-Viruspartikel (Pfu/Zelle), der Verdünnung der Homogenate und dem für die Infektion der HEF-Zellen verwendeten Volumen lässt sich die Anzahl Viruspartikel errechnen, die auf die HEF aufgebracht wurden (= zugegebene Virusmenge), vorausgesetzt das MVA-Virus hätte sich in den einzelnen Zellinien nicht vermehrt. Aus der Tabelle geht hervor, dass die Anzahl der Plaques nur in zwei 30 der getesteten Zellinien (CV1 und 143B TKT) signifikant über dem Wert liegt, der auf Grund der zugegebenen Virusmenge erwartet wird, d.h. nur in diesen beiden Zellinien hat eine messbare Vermehrung des MVA-Virus stattgefunden.

35 2 Einbringen eines fremden Antigens

2.1 Plasmid mit Malaria-5.1-Antigen

Das Einbringen des fremden Antligens in das Vaccinia Virus Genom erfolgte gemäss der von Mackett et al., (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 79, 7415-7419 (1882)) beschriebenen Methode und basiert auf homologen Bekombinationen im viralen Tk-Gen. Die Konstruktion des Plasmids phG9-265.1, das im vorliegenden Beispiel für die Rekombination verwendet wurde, ist in der Europäischen Patentanmeldung, Publikations-Nr. 189 328, publizariet an 22.10.1986 ausführlich beschrieben. Das Ausgangsplasmid phG8-2 wurde in Forder einer Kultur von E-coli HB101 transformiert mit dem Plasmid phG9-2 am 21.2.1985 unter der Hinterfegungsnummer DSM 3249 bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen DSM in Göttingen, Deutschiand in Übereinstimmung mit dem Budapester Vertrag hinterlegt und am 4.10.1986 frei zugänglich gemacht, Seit November 1987 ist die DSM in D-3300 Braunschweig am Mascheroder Weg 1B untergebracht.

2.2 Rekombination in das WR-Virus

50

Die Rekombination das 5.1-Antigens in das WR-Virus erfolgte nach einem Protokoll das eine zwerläche Selektion auf rekombinante Viren erfaubt. In einem ersten Schrift wurden 8 cm² Kultruschalen mit CVII- Aftenzellen, die zu 80-90% konfluent waren, vom Medium befreit und anschliessend mit je 0.2 ml einer Virussuspension der temperatursensitiven Vaccinla Mutante ts N7 (Ortillen et al., Virology 131, 395-393 (1983)) überschichtet (0.1 PfuZelle). Die Schalen wurden 1 Stunde bei Raumtemperatur stehen gelassen.

Anschliessend wurde zu den infizierten Zellen Medium I zugegeben (2 ml/Schale) und die Schalen während 2 Stunden bei der für das Virus permissiven Temperatur von 33 °C im CO2 Brutschrank inkubiert. (Kieny et al., Nature 312, 163-166 (1984)), Eine halbe Stunde vor Ablauf dieser Inkubationszeit wurde ein, die DNAs enthaltender, Kalziumphosphat Niederschlag vorbereitet (Graham et al., supra). Dazu wurden zu einer 5 Vorlage von 0.55 ml HeBS-Puffer (1,5 mM Dinatriumhydrogenphosphat, 280 mM NaCl. 50 mM HEPES. eingestellt auf pH 7.1), 200 ng gereinigte Vaccinia-WR-Virus-DNA und 200 ng der gereinigten Plasmid-DNA pHGS-2/5.1 in ie 1 µl TE-Puffer (10 mM Tris-HCl pH 7.5, 1 mM EDTA) zugegeben. Unter leichtem Bewegen wurden 0.55 ml einer 250 mM Kalziumchloridlösung zugetropft und die Mischung während 20 Minuten bei Raumtemperatur stehen gelassen. Anschliessend wurde das Medium von den Kulturschalen 10 abgezogen und die Zellen mit je 0.25 ml des Präzipitats mit den DNAs versetzt. Nach einer einstündigen Inkubation bei Raumtemperatur wurden je 2 ml Medium I zugegeben und die Zellen während 2 Stunden bei 39.5°C im CO2 Schrank inkubiert (Kieny et al., supra). Bei dieser erhöhten Temperatur können sich die ursprünglich eingesetzten ts N7-Viren nicht mehr vermehren, was eine Selektion für Viren erlaubt, die zumindest Rekombinationen im ts7 Locus eingegangen sind. Da sich das auf den Zellen liegende 15 Kalziumphosphat auf die Dauer nachträglich auf das Zellwachstum auswirkte, wurde nach zweistündiger Inkubation das Medium entfernt, die Zellen 3 mal mit je 1 ml PBS unter leichtem Bewegen gewaschen, die PBS-Lösung iewells abgesogen, wieder le 2 ml des Mediums I auf die Zellen gegeben und diese weitere 2 Tage bei 39.5 °C im CO2 Inkubator gehalten. Danach wurden die Kulturschalen mit den Zellen und dem Medium bei -30°C eingefroren, wieder aufgetaut, die noch haftenden Zellen von den Schalen abgekratzt 20 und die Suspension wie oben beschrieben kurz mit Ultraschall behandelt. Von diesem Homogenat wurden für den zweiten Selektionsschritt ie 0,2 ml unverdünnt, oder 1;5 bzw. 1;30 mit PBS ver dünnt, auf einen beinahe konfluenten Rasen von Human 143B TKT-Zellen in 8 cm2 Kulturschalen, von denen zuvor das Medium entfernt worden war, aufgebracht. Die infizierten Zellen wurden während 1 Stunde bei Raumtemperatur gehalten und anschliessend mit ie 2 ml Agarosemedium II (Medium I plus Nichtessentielle-Aminosäu-25 renlösung [Gibco; Bestell-Nr. 043-1140] plus Vitamine [Gibco; Bestell-Nr. 043-1120] plus 1% Agarose) enthaltend 0.1 mg/ml Bromdeoxyuridin (BUdR), überschichtet. Danach wurden die Schalen während 16-24 Stunden bei 37°C im CO2 Inkubator inkubiert. Eine zweite Schicht Agarosemedium II, enthaltend zusätzlich noch 0.2% Neutralrot wurde aufgebracht und die Schalen während weiteren 16-24 Stunden inkubiert. Nach dieser Zeit waren die farblosen Plagues normalerweise gut sichtbar und das darin enthaltende Virus konnte 39 in Form eines Agarosezylinders als einzelner Klon mit einer Pasteurpipette ausgestochen werden (Plaque-Reinigung). Auf diese Art ausgestochene Klone wurden auf CV1-Zellen wie üblich vermehrt und nach der Vermehrung einer zweiten und dritten Plaque-Reinigung unterzogen. Die abschliessende Vermehrung und Reinigung des so erhaltenen rekombinanten Virus WR 5.1 erfolgte wie oben beschrieben.

2.3 Rekombination in das MVA-Virus

Wie oben angesprochen und in Tabelle I dargelegt ist das MVA-Virus, obwohl keine Plaquebildung auftritt, in der Lage sich in CVI- und 143B TK"-Zellen zu vermehren. Diese Tatsache erleichtert eine Pekombination von fremden Antigenen in das TK-Gen des MVA-Virus in zweifacher Hinsicht. Einerseits hat es sich in den Versuchen herausgestellt, dass CVI-Zellen ein besserer Wirt für den Rekombinationsprozess abgeben als HEF. Zum andern ist, durch die Replikation des Virus in 143B TK"-Zellen, auch die Selektion auf TK"-Virus vereinfacht worden.

Die Rekombination fremder Antigene in das MVA-Virus unterscheidet sich im wesentlichen in zwei
Punkten von der für das WR-Virus beschriebenen Methode. Zum einen konnte, um die Struktur des MVAVirus, ausser im TK-Gen, nicht zu verändern, die Selektion über das temperatursenstitive Virus ts N7 nicht
angewendet werden. Andererseits wurden bei der BudR-Selektion die 143B TK-Zellen nicht mit Agarosemedium II sondern mit normalem Medium II (Medium I plus Nichtessentielle-Aninosäurenlösung (Gibco;
Bestell-Nr. 043-1140] plus Vitamine (Gibco: Bestell-Nr. 043-1120]) versetzt und das Ausstechen von
90 einzelnen Plaques erfolgte erst nach einer Infektion von HEF mit dem selektierten TK'-Virus und Inkubation
unter Agarosemedium I.

Das für das MVA-Virus angewendete Protokoll der Rekombination entspricht annähernd dem von Mackett et al., (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 79, 7415-7419 [1982], für das WR4-Virus beschriebenen Verfahren. CV1-Zellen auf 8 cm² Kulturschalen würden bei 80-90%iger Konfluenz, vom Medium befreit, mit 95 je 0.2 ml einer MVA-Virussuspension überschichtet (0.7 Ihrüzelle) und während 1 Stunde bei Raumerer ratur inkubiert. Danach wurden je 2 ml Medium I zu den inftzierten Zellen pipetifert und die Zellen bei 37° C im CO₂ Brutschrank während 2 Stunden inkubiert. Die folgenden Schritte entprechen dem für das WR4-Virusangewendeten Verfahren (selben Optional Schritte) angewendeten Verfahren (selben Optional Schritte) angewendeten Verfahren (selben Optional Schritte) angewendeten Verfahren (selben Optional Schritte).

DNA zugegeben wurde, die nachfolgende Inkubätion der Zellen bei 37°C erfolgte und die 1438 TK-Zellen mit 2 ml Medium III ohne Agarose aber mit 0.1 mg/mi BudR überschichtet wurden. Nach zweitägiger inkubation wurden die Kulturschalen für kurze Zeit auf 130°C abgekühlt, die Lösung wieder aufgetaut, die restlichen Zellen von der Unterlage abgekratzt und Zellen und Medium durch kurze Ultraschallbehandlung wie oben beschrieben homogensielst. Nach Entfernen des Mediums aus 8 cm² Kulturschalen, die zu 80-90% mit HEF überwachsen waren, wurden verschiedene Verdünnungen dieses Homogenats auf die Zellen gegeben (0.2 mitSchale) und die Infektion 1 Stunde bei Raumtemperatur gehalten. Anschliessend wurden die HEF mit 2 ml Agarosemedium I (2 ml), das ausserdem 0.2% Neutrairot enthielt, drauf gegeben. Nach weiteren 16-24 Stunden bei 37°C inkubiert und danach eine zweite Schicht Agarosemedium I (2 ml), das ausserdem 0.2% Neutrairot enthielt, drauf gegeben. Nach weiteren 16-24 Stunden waren die farbiosen Plaques gut sichtbar und das darin enthaltene Virus konnte mittels einer Pasteurpipette zusammen mit der darüberliegenden Agarose ausgestochen werden. Der so isolierte Virus-Klon wurde auf CV1-Zellen vermehrt und, zur Reinigung des Virus-Klons, die Selektion auf den 1438 TK"-Zellen sowie die daran anschliessende Agarose ausgestochen werden. Der so isolierte Virus-Klon wurde auf CV1-Zellen vermehrt und, zur Reinigung des Virus-Klons, die Selektion auf den 1438 TK"-Zellen sowie die daran anschliessenden Schritte 1-2 mal wiederholt (Plaque-Reinigung). Die abschliessende Vermehrung und Reinigung des so erhaltenen rekombinanten Virus MVA 5.1 erfolgte in der weiter oben beschriebenen At und Weiss o

3 Test auf Expression des 5.1-Antigens

3.1 In vitro Expression in Zellkulturen

20

Um die Expression des Malaria-5.1-Ag durch die rekombinanten Viren WR 5.1 und MVA 5.1 in CV1-Zeilen zu testen, wurden mit dem rekombinanten Virus infizierte CV1-Zeilen durch kurzes Zentrifügefren in 2e einer Tischzentrifüge (Heitch Mikrorapid K, erhältlich von A. Hettich AG, Bäch, Schweiz; max. Geschwindigkeit während 3 Minuten bei 20 °C) sedimentiert, das Sediment zweimal mit PBS gewaschen, in PBS aufgenommen und auf einen Mikroskop-Objektrifäger aus Glas aufgehercht und dotr eintrocknen gelässen. Ein anderes Verfahren bestand darin CV1-Zeilen direkt auf einem Objektrifäger zu züchten, mit dem Virus zu infizieren die so infizierten Zeilen nach 1-2. Tagen mit PBS vom Inkubationsmedium freizuwaschen und 30 bei Raumtemperatur auf dem Glastrifiger eintrocknen zu lassen. Zur Fixierung der Zeilen wurden die Objekträger während mindestens 1 Stunde bei -30 °C in Aceton inkubiert und anschliessend bei Raumtemperatur rocknen gelassen.

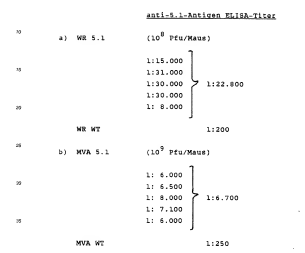
in PBS verdünntes Kaninchen-anti-5.1-Antiserum wurde so auf die vorbereiteten Übjekträger aufgebracht, dass die Zellen mit einer Flüssigkeitsschicht bedeckt waren. Die Öbjekträger wurden in einer seuchten Kammer während 1 Stunde bei 37 °C inkubiert, danach mehrmals mit PBS gewaschen und öhen sie trocknen zu lassen der zweite, in PBS verdünnte, Flüoresceinisothiocyanat (FITO) markierte Antikörper (Zlege-anti-Kaninchen-IgG, Nordic GAR/Ig/FITC, erhällich von Biogenzia Lemania SA, Lausanne, Schweiz) auf die Zellen gegeben. Nach einstündiger Inkubation bei 37 °C in einer leuchten Kammer wurden die Öbjekträger mehrmals mit PBS gewaschen und gut trocknen gelassen. Die Zell-Präparate konnten danach im Mikroskop unter UV-Licht auf Flüoreszen-Strahlung obestekt werden.

3.2 In vivo Expression in Mäusen

45 Um die Expression des Malaria-5.1-Antigens durch das rekombinante MVA-Virus mit derjenigen des rekombinanten WR-Virus in vivo vergleichen zu k\u00f6nnen, wurde die anti-5.1-Antik\u00f6rperproduktion in M\u00e4ses, die mit diesen rekombinanten Viren immunisiert worden waren, gemessen. Dazu wurden Swiss Albino M\u00e4suse subkutan zweimal, im Abstand von 2 Wochen, entweder mit der 5.1-Rekombinante des WR-Virus (10º Plu/Maus) oder der 5.1-Rekombinante des stark attenuierten MVA-Virus (10º Plu/Maus) gespritzt. 2
50 Wochen nach der letzten Injektion wurde nach Abschneiden der Schwanzspitze etwas Blut in eine heparinisierte Kapillare aufgesogen (10 Li/Maus), die Kepillarie in 90 ul. PBS ausgeblasen und aus dieser L\u00e4sung durch Zenntifupation die Serumfraktion gewonnen. Verschiedene Verdünnungsreihen des Serums wurden in ELISA-Tests (Voller et al., The enzyme linked immunosorden assay (ELISA), Dynatech [1979], erh\u00e4ltlich von Dynatech Produkte AG, Embrach, Schweiz) auf die Menge der darin enthaltenen, gegen das 54 Malaria-5.1-Antigen gerichteten, Amik\u00f6rper getestet. Dazu wurden Multitter-Platten (2.8. Dynatech Produkte AG; Bestlicht. 855001) int 0.25 up/gvirellung, aus Ecoli isiolierten, rekombinanten 5.1-Antigen (Hope et al., Nature 308, 191-194 (1984)) beschichtet. Die Resultate eines solchen vergleichenden Versuchs sind in Tabelle II zusammengestellt.

Tabelle II

Antikörperproduktion



Je fünf 3 Wochen alte Swiss Albino Mäuse wurden wie oben beschrieben a) mit dem rekombinanten Naccinia-Virus WR (WR 5.1) doer b) mit dem rekombinanten Vaccinia-Virus WR (WR 5.1) immunisiert und die Titer an anti-5.1-Antikörper im Serum durch ELISA bestimmt. Als Kontrollimpfung wurden zusätzlich je 2 Mäuse mit der entsprechenden Menge der Aus gangsviren (WR WT bzw. WA WT) gespritzt. 59 Während in den Kontrolliseren ein Titer von 1:200 (WR 4VT) bzw. 1:250 (MVA WT) gemessen wurde, lagen die Werte in den Seren, der, mit den rekombinanten Viren behandelten Tiere, im Durchschnitt um einen Faktor 30 (WNA 5.1) bzw. 1:200 (WR 5

50 4. Virulenzverhalten des rekombinierten MVA-Virus

4.1 Verhalten in Zellkulturen

5

40

5 Das rekombinante MVA-Virus (MVA 5.1) bildet, im Gegensatz zum Ausgangsvirus (MVA WT), auf CV1-Zellen Plaques. Es machte also den Anschein, als hätte sich das Verhalten des rekombinanten MVA-Virus in Zellkulturen im Vergleich zum MVA-Ausgangsvirus leicht, verändert. Da diese Veränderung nicht auf eine Verunreinigung durch andere Virusstämme zurückzultlihren war, lag der Verdacht nahe, dass, durch die

Rekombination des 5.1-Antigens in das virale TK-Gen, eine Zunahme der Virulenz oder ein unterschiedliches Wirt-Virus-Verhalten eingetreten sein könnte.

5 4.2 Neurovirulenz in Mäusen

Das leicht veränderte Verhalten des rekombinanten MVA-Virus in Zellkulturen, nämlich das Bilden von Plaques auf CV1-Zellen, liess die Frage nach einer möglichen Steigerung der Virulenz, hervorgerufen durch das Einbringen der fremden DNA in das virale Thymidinkinase-Gen, aufkommen. Eine Möglichkeit dieser 10 Frage nachzugehen war, die Neurovirulenz der Viren zu messen. Dazu wurde der LD50 Wert nach intracerebraler Injektion der viren in 1 bis 2 Tage alte Mäuse bestimmt. Zuerst wurden die Konzentrationen aller fünf getesteten Viren mit PBS auf eine Ausgangs-Konzentration von 4 x 109 Pfu/ml eingestellt. Davon ausgehend wurden 10-fach-Verdünnungen in PBS hergestellt, bis zu einer Konzentration von 4 x 102 Pfu/ml. Die verwendeten Viren waren das WR-Virus (ATCC Nr. VR-119 = WR WT), das darauf basierende 15 rekombinante WR 5.1-Virus (WR 5.1), das Elstree-Virus (ATCC Nr. VR-862 = LS WT), das MVA-Ausgangsvirus (MVA WT), sowie seine 5.1-Rekombinante (MVA 5.1). 1-2 Tage alte Mäuse (Swiss Albino) wurden in Gruppen zu 5 Mäusen eingeteilt und je 2 solche Gruppen in der Obhut einer Muttermaus in einem Käfig belassen. Je Virusart und Viruskonzentration wurden 5 Mäusen 10 ul der Virussuspension in die linke Hirnhälfte gespritzt und das Verhalten der Tiere über einen Zeitraum von zwei Wochen, bzw. bis 20 zu ihrem Ableben beobachtet. Aus der Ueberlebensrate der Mäuse in den einzelnen Gruppen wurde mittels der Formel von Reed et al. (Amer. J. Hyg. 27, 493-497 [1938]) der LD50 Wert für eine Virusart errechnet. Die Ergebnisse dieser Versuche sind in Tabelle III zusammengestellt. Es zeigt sich, dass durch den Rekombinationsvorgang in das MVA-Virus keine Zunahme der Pathogenität des Virus, zumindest betreffs der Neurovirulenz eingetreten ist und dass ein grosser Unterschied in der Neurovirulenz der MVA-Viren 25 (MVA WT und MVA 5.1) gegenüber den anderen Vaccinia-Viren besteht.

Tabelle III

	Neurovirulenz in Mäusen		
		Log LD50	
WR WT	"	-8.7	
WR 5.1	=	-7.7	
LS WT	=	-5.8	
MVA WT	=	-1.6	
MVA 5.1	=	-1.5	

Ansprüche

30

36

40

- 1. Ein Vaccinia-Virus MVA, enthaltend eine DNA-Sequenz, die für ein fremdes Antigen codiert.
- Ein Vakzin enthaltend ein rekombinantes Vaccinia-Virus MVA gemäss Anspruch 1.
- 3. Ein rekombinantes Vaccinia-Virus MVA gemäss Anspruch 1 als ein Vakzin.
- 4. Ein Verlahren zur Herstellung eines rekombinanten Vaccinia-Virus gemäss Anspruch 1, dadurch 50 gekennzeichnet, dass
 - (a) eukaryotische Zellen mit dem Vaccinia-Virus MVA infiziert werden,
 - (b) in die infizierten Zellen eine DNA eingeführt wird, die innerhalb einer Teilsequenz aus einem nichtensentiellen Segment der Vaccinia-Virus-DNA eine DNA-Sequenz enthält, die für ein fremdes Antigen codiert und
 - (c) das rekombinante Vaccinia-Virus MVA in an sich bekannter Weise isoliert wird.
 - 5. Ein Vakzin enthaltend ein Vaccinia-Virus MVA gemäss Anspruch 1 zur Prophylaxe einer Infektion, die durch ein pathogenes Agens verursacht wird.

EP 0 324 350 A1

- 6. Verwendung eines rekombinanten Vaccinia-Virus MVA gemäss Anspruch 1 oder eines Vakzins gemäss Anspruch 2 zur Prophylaxe einer Infektion, die durch ein pathogenes Agens verursacht wird.
- 7. Verwendung eines rekombinanten Vaccinia-Virus MVA gemäss Anspruch 1 zur Herstellung eines heterologen Proteins in eukaryotischen Zellen.

Patentansprüche für folgenden Vertragstaat: ES

5

15

25

30

35

40

45

50

55

- Ein Verfahren zur Herstellung eines rekombinanten Vaccinia-Virus MVA, dadurch gekennzeichnet,
 dass
 - (a) eukaryotische Zellen mit dem Vaccinia-Virus MVA infiziert werden,
 - (b) in die infizierten Zellen eine DNA eingeführt wird, die innerhalb einer Teilsequenz aus einem nicht-essentiellen Segment der Vaccinia-Virus-DNA eine DNA-Sequenz enthält, die für ein fremdes Antigen codiert und
 - (c) das rekombinante Vaccinia-Virus MVA in an sich bekannter Weise isoliert wird.
 - 2. Ein Verfahren zur Herstellung eines Vakzins enthaltend ein rekombinantes Vaccinia-Virus MVA, dachnicht gekenzeichnet, dass man ein rekombinantes Vaccinia-Virus MVA gemäss Anspruch 1 in eine für Injektionszwecke geeignete Form bringt.
 - 3. Verwendung eines rekombinanten Vaccinia-Virus MVA gemäss Anspruch 1 zur Prophylaxe einer Infektion, die durch ein pathogenes Agens verursacht wird.
 - Verwendung eines rekombinanten Vaccinla-Virus MVA gemäss Anspruch 1 zur Herstellung eines heterologen Proteins in eukaryotischen Zellen.

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

	EINSCHLA	GIGE DOKUMENTE		EP 89100038.2
Kategorie	Kennzeichnung des Dokum der mai	ents mit Angabe, soweit erforderlich. Bgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl. 4)
P,X	EP - A2 - 0 261 BIOTECHNOLOGY, 1	940 (APPLIED	1-7	C 12 N 15/00
	* Patentanspi	rüche 1,2,31,37 *		C 12 N 7/00
				A 61 K 39/28
X,D	EP - A2 - 0 198 ROCHE & CO.)	328 (F.HOFFMANN-LA	1-7	
	* Patentanspi	rüche 21-24,36-39 *		
D,X	EP - A2 - 0 083 RESEARCH, INCORE	286 (HEALTH PORATED)	1-3	
	* Zusammenfas	ssung *		
D,X	EP - A2 - O 110 STATES OF AMERIC BY THE SECRETARY DEPARTMENT OF CO	A AS REPRESENTED UNITED STATES	1-3	
	* Zusammenfas	ssung *		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.4)
D,A	BIOTECHNOLOGY & REVIEWS, Band 2, (Newcastle upon		3	C 12 N A 61 K
	G.L.SMITH et al. Vaccinia Viruses Vaccines" Seiten 383-407			
	* Gesamt *			
	-			
Der	vorliegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche erstellt.		
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche		Prufer
	WIEN	03-04-1989		WOLF
X von Y von A tecl O nici P Zwi	TEGORIE DER GENANNTEN De besonderer Bedeutung allen b besonderer Bedeutung in Verb deren Veroffentlichung derselbe hnologischer Hintergrund hischnittliche Offenbarung schenliteratur Erfindung zugrunde liegende T	etrachtet nach d indung mit einer D: in der i n Kategorie L; aus an	em Anmeldeda Anmeldung an dern Gründen	ent, das jedoch erst am odei tum veröffentlicht worden is geführtes Dokument angeführtes Dokument Patentfamilie, überein- nt

nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument / L: aus andern Gründen angeführtes Dokument